PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 04074824 A

(43) Date of publication of application: 10.03.92

(51) Int. CI

C21D 9/46

C21D 8/02 C22C 38/00

C22C 38/06

(21) Application number: 02191405

(22) Date of filing: 18.07.90

(71) Applicant:

SUMITOMO METAL IND LTD

(72) Inventor:

NOMURA SHIGEKI KUNISHIGE KAZUTOSHI

(54) PRODUCTION OF HOT ROLLED STEEL PLATE **EXCELLENT IN BAKING HARDENABILITY AND** WORKABILITY

(57) Abstract:

PURPOSE: To produce a hot rolled steel plate which is soft and easy of working at the time of working and can finish rolling is finished at 850-950°C. Subsequently, the be made remarkably high strength by means of baking finish treatment after working by subjecting a steel having a specific composition consisting of C, Si, Nm, Al, N, and Fe to specific hot rolling and then to 1-15 sec. By this method, the hot rolled steel plate specific cooling treatment.

CONSTITUTION: A steel having a composition consisting of, by weight, 0.02-0.13% C, ≤2.0% Si, 0.6-2.5%

Mn, ≤0.10% sol.Al, 0.0080-0.0250% N, and the balance Fe with inevitable impurities or a steel further containing one or more kinds among 0.0002-0.01% Ca, 0.01-0.10% Zr, 0.002-0.10% rare earth element, and ≤3.0% Cr is subjected, directly after casting or after reheating up to \$\sime\$1100°C, to hot rolling where hot rolled plate is cooled down to 350°C at 515°C/s cooling rate and coiled, or, this plate may be air-cooled, in the course of cooling, at 600-700°C for excellent in baking hardenability and workability can be obtained.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-74824

©Int. Cl. 5 C 21 D 9/46 8/02 C 22 C 38/00 38/06 識別配号 庁内整理番号

砀公開 平成4年(1992)3月10日

\$ 8015-4K A 8116-4K 3 0 1 W 7047-4K

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全7頁)

60発明の名称

焼付硬化性と加工性に優れた熱延鋼板の製造方法

②特 願 平2-191405

20出 願 平2(1990)7月18日

⑩発 明 者 野 村 茂

大阪府大阪市中央区北浜 4 丁目 5 番33号 住友金属工業株

式会社内

@発明者 国重

和俊

大阪府大阪市中央区北浜 4 丁目 5 番33号 住友金属工業株

式会社内

⑪出 顧 人 住友金属工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜 4丁目 5番33号

個代 理 人 弁理士 穂上 照忠

外1名

明知

1. 発明の名称

焼付硬化性と加工性に優れた熱延鋼板の製造 方法

(1) 重量%で、C:0.02~0.13%、Si:2.0%以

下、Mn: 0.6~2.5%、 sol.A &: 0.10%以下、N:

2. 特許請求の範囲

0.0080~0.0250%を含有し、残部はFeおよび不可避不能物からなる鋼、または更にCa:0.0002~0.01%、2r:0.01~0.10%、希土類元素:0.002~0.10%およびCr:3.0%以下のうちの1種以上を含む網に、鋳造後直接あるいは1100で以上に再加熱した後、850~950でで仕上圧延を終了する熱間圧延を施し、次いで、15で/3以上の冷却速度で350で以下まで冷却した後急取ることを特徴とする焼付硬化性と加工性に優れた熱延鋼板の製造方法。
(2) 重量%で、C:0.02~0.13%、Si:2.0%以下、Ha:0.6~2.5%、aol.A 2:0.10%以下、N:0.0080~0.0250%を含有し、残部はFeおよび不可避不能物からなる網、または更にCa:0.0002~0.01

%、 Zr: 0.01~0.10%、 箱土銀元素: 0.002~0.10 %およびCr: 3.0%以下のうちの 1 種以上を含む 細に、鋳造後直接あるいは1100℃以上に再加熱し た後、850~950℃で仕上圧延を終了する熱間圧延 を施し、次いで、15℃/3以上の冷却速度で600~ 700℃まで冷却した後 1~15秒間空冷を行い、更 に、15℃/3以上の冷却速度で350℃以下まで冷却 した後絶取ることを特徴とする焼付硬化性と加工 性に優れた熱延觸板の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、自動車用あるいは産業機器用の高強 度部材用鋼板であって、成形加工に供するまでは 比較的低強度で加工しやすく、加工後続付塗装処 理によって署しく高強度化する熱延鋼板の製造法 に関する。

(従来の技術)

連続熱関圧延によって製造されるいわゆる熱延 鋼板は、比較的安価な構造材料として、自動車を はじめとする各種の産業機器に広く使用されてい る。そして、その用途上プレス加工で成形される 部材が多く、従って、熱延網板には優れた加工性 が要求されることが多い。一方、構造部材として は高強度であることも要求されるが、高強度と優 れた加工性とを両立させることは、通常困難である。

そこで、加工以前の繋材の段階では低強度で加工性がよく、加工の後に適当な熱処理によって高強度化する材料が種々研発されてきた。冷延鋼板においては、加工する前は軟質で加工が容易であり、加工後の焼付塗装時に硬化して降伏強さが上昇する、いわゆる焼付硬化型高強度鋼板がすでに実用化されている。最近では焼付硬化型の熱延鋼板についての検討も進められており、これに関する特許も出願されている。

例えば、特別昭62-188021号公報には、焼付硬化型高強度熱延調板を製造する方法として、Nを多く含んだ特定化学成分の鋼を、熱間圧延後急冷する方法が開示されている。この方法は、固線Nの歪時効を利用して焼付硬化性を得るものである。

しかしながらこの方法では、整取り温度むらによる材質変動を抑えるために悪取り温度を 350℃を超え 600℃以下と規定しているため、Nの多くは A 2 Nあるいは鉄蜜化物として存在し、焼付塗装時の登時効による装度上昇に働かず、高々 7 kg!/an® の引発強さの上昇しか示さない。

またNには、複合組織化を助展する働きがあり、 例えば特開昭55~44551号公報にはNを多く含ん だ特定化学成分の飼をオーステナイト(r)低温域 で熱聞圧延を終了する複合組織関板の製造方法が 開示されている。しかしながら、Nの続付硬化能 を利用しようとする場合、r低温域での熱延では A&Nの折出が促進されかえって不利であり、従来 の熱延鋼板に対する引張強さの上昇は8kg[/===* 程度にすぎない。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は、加工時には軟質でかつ参取り 温度むらによる材質変動を最小限に抑え、加工後 の続付塗装処理により疲労特性の改善に有効な引 張強さが大幅に上昇する熱延鋼板の製造方法を提

供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、特定の化学組成を有する網を通 切な条件で加工熱処理することにより上記目的が 違成されることを見いだした。すなわち、C量を 0.02~0.13%と低く抑えることにより巻取り温度 むらによる材質の変動を抑制し、また、Nを0.0080 ~0.0250%と多量に添加し、さらに熱間圧延の仕 上げ温度を850~950で、巻取り温度を350で以下 とすることにより多量の固冷Nを網中に存在させ、 金属組織とすることにより優れた加工性と高 い境付便化性を付与できることを見いだした。

本発明はこのような知見に基づいてなされたものであって、その受旨は下記①および②の陰延頌板の製造方法にある。なお、鋼中の化学収分の「%」は重量%を意味する。

① C:0.02~0.13%、Si:2.0%以下、Mn:0.6 ~2.5%、 sol.A L:0.10%以下、N:0.0080~ 0.0250%を含有し、残節はFeおよび不可避不能物 からなる編、または更にCa: 0.0002~0.01%、2r: 0.01~0.10%、希土類元素: 0.002~0.10%およびCr: 3.0%以下のうちの1種以上を含む網に、 鋳造後直接あるいは1100℃以上に再加熱した後、 850~950℃で仕上圧延を終了する熱間圧延を施し、 次いで、15℃/3以上の冷却速度で350℃以下まで 冷却した後春取ることを特徴とする焼付硬化性と 加工性に優れた熱延綱板の製造方法。

② C:0.02~0.13%、Si:2.0%以下、Mn:0.6~2.5%、 sol.A2:0.10%以下、N:0.0080~0.0250%を含有し、残部はPeおよび不可避不能物からなる類、または更にCa:0.0002~0.01%、Zr:0.01~0.10%、希土類元素:0.002~0.10%およびCr:3.0%以下のうちの1種以上を含む個に、鋳造後直接あるいは1100で以上に再加熱した後、850~950でで仕上圧延を終了する熱間圧延を施し、次いで、15で/a以上の冷却速度で600~700でまで冷却した後1~15秒間空冷を行い、さらに、15で/a以上の冷却速度で350で以下まで冷却した後巻取ることを特徴とする続付硬化性と加工性に優れ

た熱延觸板の製造方法。

(作用)

以下、本発明の構成要件とその作用について詳細に説明する。

(A) 鋼板の化学組成

Cはフェライトとマルテンサイトを主体とした 複合組織(以下、単に複合組織という)中の低温変 態生成物の体積率を増大させ、類板の強度を高め る働きがあるが、その含有量が0.02%未満では前 記作用による所望の効果が得られず、一方、0.13 %を超えて含有させると溶接性が劣化し、絶取り 温度むらによるマルテンサイトの体積率や硬度の 変動に起因する材質変動が顕著になるとともに、 熱延ままでの強度が高く、焼付塗装時にマルテン サイトが軟化することもあって強度上昇量が低下 する傾向がある。したがってその含有量を0.02~ 0.13%と定めた。なお、好ましい範囲は0.02~ 0.10%である。

Siは固溶強化作用により強度と延性を向上させる好ましい元素である。しかし、必要以上に添加

すると将接性が劣化するので、その含有量を 2.0 %以下と定めた。

Nnはオーステナイトを安定化する働きがあり、 複合組織を得るために不可欠の元素である。その 含有量が 0.6%未満では必要な強度が得られない ばかりか複合組織を得ることが困難であり、また、 2.5%を超えて含有させると溶接性が劣化するの で、その含有量を0.6~2.5%と定めた。

A 2 は脱酸剤として添加され鍋の清浄度を確保するために必要であるが、多量に添加してもA 2 N として折出し、固溶 N を減少させるので、その上限値をso1.A 2 で0.10%と定めた。0.08%以下とするのが好ましく、0.01%以下とするのが特に好ましい。

無延綱版中に関格しているNは加工後の境付塗装時に登時効を引き起こし引張独さの上昇に大きく寄与する。引張強さを10kgf/ee*以上上昇させるためには0.0080%以上のNを含有させることが必要であるが、0.0250%を超えて含有させてもその効果が飽和してしまうのでその含有量を0.0080

~0.0250%とした。0.0100~0.0250%とするのが 特に好ましい。

Ca、2rおよび希土銀元素はいずれも介在物の形状を調整して冷間加工性を改善する作用を有する。しかし、その含有量がそれぞれCa:0.0002%未満、2r:0.01%未満および希土銀元素:0.002%未満では前記の作用による所望の効果が得られず、一方、Ca:0.01%、Zr:0.10%および希土銀元素:0.10%を超えて含有させると、逆に細中の介在物が多くなりすぎて冷間加工性が劣化することから、それぞれの含有量をCa:0.0002~0.01%、Zr:0.01~0.10%、希土銀元素:0.002~0.10%とした。

CrはMnと同様焼入れ性を向上させ、マルチンサイトを生成しやすくする働きがあるが、 3.0%を超えて含有させると焼入れ性は優れるが延性が劣化するため 3.0%以下とした。

上記の成分のほかに、本発明方法を適用して製造する熱延綱板においては、不純物として含有されるPとSの上限を抑えることが重要である。

Pは溶接性に態影響を及ぼす不純物元素であり、

所望の溶接性を確保するためには0.05%以下とするべきである。

SはMn S 系介在物を形成して加工性を低下させる不純物元素であり、加工性を確保するためにその含有量を0.05%以下に抑えるのがよい。

(B) 熱間圧延条件

熱間圧延に際して、連続排造または分解圧延工程から送られてくる、いわゆる直送スラブを用いてもよいし、一旦冷却されたスラブを再加熱して用いてもよい。ただし、再加熱圧延の場合は、仕上圧延温度を前記の範囲内にするため、およびA&N や鉄窒化物を完全に固溶させるために、再加熱温度は1100℃以上とする。

本発明においては熱間圧延仕上温度を850~950 でとすることが重要である。仕上温度がArs点以 上であっても、850で未満であるとマルテンサイトがバンド(帯)状に生成し加工性が劣化するとと もに、A & Nあるいは鉄窗化物が生成して固溶 N が 減少し、焼付硬化性が低下する。また、950でを 超える仕上温度で熱間圧延を終了すると、オース テナイト粒が相大となってフェライト核生成位置 であるオーステナイト粒界面積が減少するためフェライトの生成量が減って加工性が劣化する。なお、特に好ましい仕上温度は900~950℃である。

熱間圧延終了後、冷却速度15℃/a以上で冷却する。この冷却過程でフェライトと朱変態オーステナイトの分離が進み、350℃以下で絶取るまでに 未変態オーステナイトの大部分がマルテンサイト に変態する。

本発明者らの実験結果によると、 固溶 N 量が同じである場合でも、 フェライトとマルテンサイトを主体とする金属組織(複合組織)を有する 鋼板は、フェライトとパーライトあるいはフェライトとペイナイトを主体とする金属組織、 あるいはベイナイト 単相の金属組織の鋼板よりも焼付硬化性が高い。 そのメカニズムは必ずしも明らかではないが、フェライトとマルテンサイトを主体とする 額合組織を有する鋼板に変形を加えた場合、 軟質なフェライトに導入される転位が多く、 それが N により固定されてフェライトが署しく強化されるため、

冷却速度で350で以下まで冷却(第2段の冷却)した後患き取る方法である。これによって、フェライトと未変態オーステナイトとの分離がさらに促進され、フェライトが軟質化するため加工性が向上する。なお、空冷時の冷却速度は、板厚にもよるが0.5~10℃/*である。

(実施例)

第1 表に示す化学組成の顧を50kg真空溶解炉で 溶製し、熱間報道により60mm厚スラブを製造し、 1100~1250でで加熱した後熱間圧延を行うか、ま たは終型で60mm厚のスラブを製造しそのまま直接 熱間圧延を行い、3mm厚の熱延鋼板とした。製造 各件を第2 裏に示す。

この熱延鋼板からJIS6号引張り試験片を切り出し、そのまま(熱磁まま)の状態で、および8%引張り予査を与えた後170℃×20分の熱処理を行って加工後の焼付塗装処理に相当する処理を施した後、引張試験を行った。

また、熱延/顕板の熱延ままでの加工性を調べる ため、5 %クリアランス打ち抜き穴の穴拡げ試験 引張強さが大きく上昇するものと思われる。しかも、フェライトとマルテンサイトを主体とする複合組織を有する鋼板においては、スキンパス後常温で長時間放置しておいてもプレス時に問題となる延伏伸びの発生が抑制される。

冷却速度が15で/3未満あるいは整取り温度が350 てを超えると、未変態オーステナイトがマルテン サイトに変態する前にパーライトあるいはベイナ イトに変態してしまい、フェライトとマルテンサ イトを主体とする複合組織が得られず、境付硬化 性が低下する。フェライトおよびマルテンサイト の体積率はそれぞれ60%以上および8%以上であ ることが必要である。

本免明のひとつ(前記①記載の発明)は、上記のように熱間圧延後巻き取りまでの冷却を追続して 行う方法である。

本発明のもうひとつ(前記②記載の発明)は、熱間圧延後の冷却通程を2段に分け、第1段の冷却では15℃/a以上の冷却速度で600~700℃まで冷却した後1~15秒間空冷し、次いで、15℃/a以上の

も実施した。

さらに、金属組織の定量を行い、フェライト体 積率およびマルテンサイト体積率を求めた。金属 組織の定量は、まずナイタル腐食により、フェライトおよびマルテンサイトと、ベイナイトおよび パーライトを分離し、さらに、400℃×20分の熱 処理によりマルテンサイト中に炭化物を析出させ た後、再度ナイタル腐食によりフェライトとマル テンサイトを分離して拠定した。なお、定量にお いては、画像処理解析を行った。

結果を第3 表に示す。同要から明らかなように、本発明例 $1\sim5$ と $10\sim23$ では、引張強さ(TS)×仲 U(EL)>1800、引張強さ(TS)×穴拡げ率>1800で、強度と延性のバランスがよく、高い加工性を有し、しかも、加工後の焼付塗装相当処理による引張強さの増加(ΔTS)が $10kgf/me^2$ 以上という高い値を示した。

熱間圧延の仕上温度が本発明範囲よりも低い比較例 6 では、焼付硬化性が劣り、穴拡げ性が署しく低い。熱間圧延後の冷却速度の遅い比較例 7 、

冷却終了温度が高い比較例 8 および冷却途中の空冷時間の長い比較例 9 では、マルテンサイトが生じず、加工後の焼付塗装相当処理による引張強さの増加が小さい。 N 添加量が本発明範囲より少ない比較例24 も、加工後の焼付塗装相当処理による引張強さの増加が小さい。 C の高い比較例25においては、引張試験片採取位置による強度のばらつきが大きく、引張強さの増加量も小さかった。

(以下、余白)

第 1 3

	细		•	化 学 成 分 (重量%)						
	8	С	Si	Ħn	P	s	Sol. A L	N	その他	
	Α	0.060	0.20	1.60	0.012	0.002	0.007	0.016		
	В	0.030	0.13	2.02	0.022	0.003	0.006	0.018	Ca: 0.0035	
	С	0.053	0.41	1.94	0.061	0.008	0.004	0.009		
_	D	0.080	1.20	1.41	0.033	0.012	0.006	0.022		
本	E	0.041	0.52	1.85	0.092	0.005	0.006	0.019	Zr:0.03 岩土類元素:0.021	
発	F	0.052	0.23	1.74	0.007	0.008	0.008	0.023		
_	G	0.081	0.05	1.10	0.038	0.004	0.006	0.011	Cr:0.43	
明	н	0.110	1.40	0.75	0.023	0.005	0.006	0.016		
91	1	0.033	0.60	2.40	0.013	0.011	0.005	0.018		
	۲	0.051	0.32	1.63	0.032	0.004	0.032	0.017		
	К	0.034	0.15	0.86	0.032	0.011	0.023	0.018	Cr:0.63	
	L	0.062	0.38	1.54	0.074	0.007	0.007	0.013		
	М	0.046	1.15	1.33	0.006	0.001	0.008	0.011	Ca:0.0031	
	N	0.044	0.32	1.13	0.012	0.003	0.007	0.014	Cr:0.44 Ca:0.0009 裕土銀元素:0.011	
	0	0.078	0.11	0.88	0.022	0.002	0.004	0.013	Cr:1.00 Zr:0.01	
比較	P	0.060	0.40	1.73	0.029	0.002	0.007	• 0.0035		
휈	a	• 0.17	0.12	1.54	0.039	0.001	0.008	0.013		

^{•:}本発明で定める範囲を外れていることを示す。

	第 2 表									
					热	图 庄	延 乡	を件	_	
	Na	担	加熱温度 (*C)	仕上温度 (°C)	第 股 治却速度	第1股冷却 終了基度 (℃)	空治時間	第 2 股份却建度(℃/3)	第2段冷却 終了温度 (TC)	巻取り温度 (で)
-	1	A	1150	910	32	670	8	46	80	80
本	2	A	1150	880	62	30	_	_		30
発	3	A	1200	920	26	650	3	83	30	30
明	4	Ā	1250	900	67	80	_	-	-	80
H	5	A	1150	900	16	620	6	108	180	180
<u> </u>	6	A	1200	* 800	26	650	8	46	80	80
世	7	A	1150	900	• 8	20		-	_	20
較	8	Ā	1200	900	38	• 420	_	_	_	420
₽ ₹	9	Ä	1200	900	27	560	* 300	69	80	80
	10	В	直送	910	24	30	-	_	-	30
	11	c	1150	930	26	660	10	86	30	30
1_	12	D	直送	920	31	700	8	120	100	100
★	13	E	1200	900	63	20			-	20
-	14	F	1250	900	24	650	6 .	83	30	30
発	15	U	1150	920	34	30	-	-	1	30
-	16	Н	1200	910	17	620	6	65	250	250
明	17		1,250	900	37	660	8 _	19	30	30
74	18	J	直送	890	32	640	-6	46	80	BO
91	19	ĸ	煮送	900	37	30				30
1	20	Ŀ	1200	900	25	660	8	55	30	30
	21	М	1200	860	18	150				150
	22	N	- 1200	910	33	650	8	63	30	30
	23	0	1200	920	29	650	5	46	30	30
比	24	• P	1200	900	25	650	4	72	60	60
92	25	≠Q	1200	900	28	690	9	84	80	80

比較:比較例を表す。 ・:本発明で定める条件を満たしていないことを示す。

第	9	-
	ũ	

来 5 及										
		魻	金属	組織		31	張	試 駿	六 包	げ性
	На		フェライト体権率	787271F	热延まま			B %予型→ 170℃×20分処理後	穴拡げ平	TS×穴拡げ率
		模	フェライト 体 積 率 (%)	体 積 率 (%)	TS*1 (kgf/mm*)	EL**	TSXEL	ΔTS*3 (kgf/am²)	(%)	
_	1	Α	91	9	59	37	2183	18	39	2301
本発	2	Α	80	13	63	_30	1890	- 14	31	1953
	3	Α	87	12	61	35	2135	20	37	2257
明	4	Α	78	14	66	28	1848	17	39	1980
例	5	A	92	8	56	40	2240	18	38	2240
	6	A	91	9	61	36	2196	6	23	1403
比	7	A	92	0	49	32	1568	3	44	2156
較	8	A	88	0	43	35	1505	4	50	2150
64	9	Α	88	0	51	33	1683	3	43	2193
	10	В	89	9	50_	37	1850	17	39	1950
	11	C	89	11	61	35	2135	15	37	2220
ايدا	12	D	88	9	70	30	2100	18	34	2380
本	13	E	90	10	63	29	1827	18	31	1953
	14	F	88	9	54	39	2106	16	45	2340
発	15	G	77	8	59	32	1888	15	33	1947
	16	н	70	8	49	43	2107	15	46	2254
明	17	1	90	10	5 5	39	2145	16	48	2352
64	18	J	87	13	56	38	2128	10	41	2296
ויסן	19	К	90	8	47	39	1833	10	42	1974
	20	L.	90	10	47	48	2256	13	49	2303
	21	М	86	9	58	32	1856	14	33	1914
l	22	N	87	10	51	45	2295	17	47	2397
	23	0	82	16	66	36	2376	18	35	2310
I.	24	P	89	11	63	35	2205	6	36	2268
較	25	o	77	19	75	31	2232	9	31	2232

比較:比較例を表す。 **T S:引張強さ、 **E L:伸び、 **Δ T S:引張強さの増加(予疫前の元斯面積で評価)

(発明の効果)

本発明方法により、加工時には軟質で加工しやすく、加工後の焼付塗装処理により著しく高強度 化する熱延綱板を製造することができる。この綱板は自動車、その他各種の産業機器に広く使用できるもので、工業的に極めて有用である。

出頭人 住友金属工業株式会社 代理人 弁理士 徳上照忠 (ほかし名)